

- Utilizzare su cute integra.
- Se presenti ferite proteggere come da indicazioni mediche.
- Non utilizzare in caso di usura, rottura o non integrità del materiale.
- Il tutore deve essere indossato con una maglietta o una canottiera.
- La confezione e le istruzioni fanno parte del dispositivo medico.
- La modifica/alterazione del dispositivo medico esclude ogni responsabilità del fabbricante.
- Per evitare una possibile perdita di funzionalità del prodotto o una limitata durata dello stesso si consiglia di prevenire/limitare il contatto tra il dispositivo e creme, oli, lozioni o sostanze grasse o acide.
- Il prodotto non prevede accessori e non è stato concepito per essere utilizzato in combinazione con altri MD (p.es. in caso di applicazione di creme, attendere il tempo necessario al loro completo assorbimento).

AVVERTENZE D'USO

CONTROINDICAZIONI: al momento, nessuna nota. La corretta applicazione, secondo le puntuali indicazioni fornite dal medico curante o del tecnico ortopedico, non dà luogo a controindicazioni. **APPLICAZIONE:** solo per adulti.

INDICAZIONI: tutore destinato alla stabilizzazione attraverso la ridistribuzione della pressione del tratto lombare della colonna.
Utile nel trattamento degli stati patologici di natura ortopedica del tratto L1 - S1 della colonna, come ad esempio: lombalgia; lombosciatalgia; discartrosi; discopater; post operatorio di ernia discale; contratture muscolari lombari; artrosi lombari; traumi lievi rachide lombare.



Fabbricante

MD

Dispositivo medico

REF

Codice prodotto



Conservare lontano da fonti di calore



Consultare le istruzioni d'uso



Conservare in ambiente secco

LOT

Codice lotto



Uso multiplio singolo paziente



AZIENDA CERTIFICATA
ISO 13485:2016

 FGP srl

Via Alessandro Volta 3
I-37062 Dossobuono VR

T +39 0458600867

F +39 0458600835

www.fgpsrl.it - fgp@fgpsrl.it



FINC-100
Rev. 13 - 01/23



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



IN-CROSS

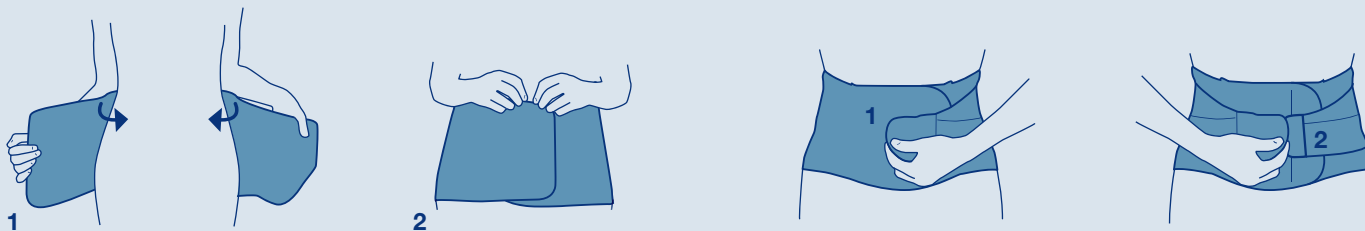
Corsetto elastico



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Aprire il sistema a strappo e indossare il corsetto. (fig. 1)
2. Chiudere la chiusura frontale e in seguito i tiranti 1 e 2 in modo che si avverta una sensazione di compressione, ma non di costrizione e disagio. (fig. 2)
3. Aprire i nastri a strappo, la chiusura anteriore e togliere il corsetto.



STRUTTURA

- tessuto Sensitive® Fabric che conferisce elasticità, leggerezza, traspirabilità ed aderenza

TIRANTI

- tre fasce elastiche che dalla steccatura posteriore si agganciano anteriormente in un unico tirante

STECCATURA

- 4 stecche posteriori in acciaio automodellante removibili

CHIUSURA ANTERIORE

- a strappo, morbida

NOTE

- dotato di fermatiranti a strappo per facilitarne il posizionamento

MISURE

Taglie	Ø Bacino
XS	70-80 cm
S	80-90 cm
M	90-100 cm
L	100-110 cm
XL	110-120 cm
XXL	120-130 cm



Altezza posteriore
28 cm

Codici d'ordine:
INC-100 (nero)
INC-101 (écru)

PULIZIA

SIMBOLO	SIGNIFICATO
	Lavaggio a mano. NOTA: normale lavaggio a mano a temperatura massima di 30° con sapone neutro. Risciacquare accuratamente
	Non candeggiare
	Non asciugare in asciugabiancheria a tamburo rotativo
	Non stirare
	Non lavare a secco

CONSERVAZIONE: conservare in luogo asciutto a temperatura ambiente.

Proteggere dal calore, dall'esposizione diretta alla luce del sole e dall'umidità.

Smaltimento: non disperdere nell'ambiente.

Il prodotto può essere smaltito con i rifiuti domestici.

NOTA: questo dispositivo medico di classe I deve essere utilizzato con le dovute avvertenze riportate nelle presenti istruzioni, in combinata con quelle fornite dal tecnico ortopedico o dal medico curante, che formano parte integrante delle stesse. Per ogni presunta problematica insorta in conseguenza dell'uso del dispositivo rivolgersi al medico curante o al tecnico ortopedico. In caso di reclami o asseriti malfunzionamenti, si prega di rivolgersi al rivenditore presso il quale è stato acquistato il prodotto. L'ortesi è realizzata per l'uso esclusivo di un singolo paziente. In caso di incidente grave, morte o grave deterioramento delle condizioni di salute del paziente, relazionabili al **MD**, contattare immediatamente il fabbricante e l'Autorità competente.